WPI Acc No: 1996-184715/199619

XRAM Acc No: C96-058497

Therapeutic against cytomegalovirus anti-genaemia - contg anti cytomegalovirus human monoclonal antibody recognising envelope glyco-protein, used for treating interstitial pneumonia, etc.

Patent Assignee: TEIJIN LTD (TEIJ)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week
JP 8059509 A 19960305 JP 94192421 A 19940816 199619 B

Priority Applications (No Type Date): JP 94192421 A 19940816

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 8059509 A 6 A61K-039/42

Abstract (Basic): JP 8059509 A

Therapeutic agents against cytomegalovirus (CMV) anti-genaemia contain an anti-CMV human monoclonal antibody recognising the envelope glycoprotein of CMV and neutralising CMV. Pref the glycoprotein is Glycoprotein B. Pref the antibody is IgGl, esp. ''legavyl mab (sic)''.

Also claimed are therapeutic agents against infection by the virus contg the antibody.

The antibody is produced by a mouse-human hybridoma formed by fusion of an antibody-producing cell sensitiser with CMV or its glycoprotein with the myeloma cell of mice in vitro in the presence of mitogen.

USE/ADVANTAGE - The infection is interstitial pneumonia, CMV hepatitis, or CMV nephritis. The agents control infection and are safe with few side effects.

In an example, a soln contg a human monoclonal antibody obtd by the method described in International Patent No 87-03602, 0.2 pt wt ''legavyl mab (sic)'', 2 pts wt amino acetic acid, 0.2 pts wt human serum albumin, 0.9 pts wt sodium chloride and 96.7 pts wt of distilled water was prepd and sterilised, poured in glass vials in an amt of 20 ml per vial under sterile conditions and freeze dried to obtain a prod of ''legavyl mab (sic)'' in an amt of 40 mg per vial.

Dwg. 0/0

Title Terms: THERAPEUTIC; CYTOMEGALOVIRUS; ANTI; CONTAIN; ANTI; CYTOMEGALOVIRUS; HUMAN; MONOCLONAL; ANTIBODY; RECOGNISE; ENVELOPE; GLYCO; PROTEIN; TREAT; INTERSTITIAL; PNEUMONIA

Derwent Class: B04; D16

International Patent Class (Main): A61K-039/42

International Patent Class (Additional): A61K-039/395; Cl2P-021/08

File Segment: CPI

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-53500

(43)公開日 平成8年(1996)2月27日

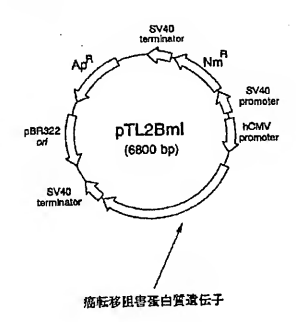
(51) Int.Cl. ⁴ C 0 7 K 19/00 C 1 2 N 1/19 15/09	識別記号 庁内整 8318 — 8828 — Z N A		技術表示簡所
C12P 21/02	C 9282-	4B	
	9281	4B C12N 15/00 審査請求 末請求 請求項の数20	
(21)出願番号	特顏平6-209368	(71)出顧人 000000 旭硝子	044 株式会社
(22)出顧日	平成6年(1994)8月11日	東京都	5千代田区丸の内2丁目1番2号
			英毅 県横浜市神奈川区羽沢町1150番地 -株式会社中央研究所内
			喜美子 県横浜市神奈川区羽沢町1150番地 株式会社中央研究所内
			古子 川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地 F株式会社中央研究所内
		(74)代理人 弁理士	ヒ 長谷川 洋子 (外2名) 最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 融合タンパク質および該タンパク質をコードする遺伝子

(57) 【要約】

【目的】 ヒト血清アルプミンタンパク質の立体構造を 破壊することなく、しかも生理活性を十分に発揮し得る 生理活性を有する融合タンパク質を遺伝子工学的に作製 し、提供する。

【構成】 ヒト血清アルプミンのポリペプチド鎖の少なくとも1つ以上の所望の位置に、望ましくは、アミノ末端、カルボキシル末端、第1~2ドメイン間あるいは第2~3ドメイン間に、生理活性を有するペプチドを導入した融合タンパク質およびこれをコードする遺伝子、並びに、該遺伝子を用いて上記融合タンパク質を遺伝子組換え手法によって製造する方法。



-1579-

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ヒト血清アルブミンのポリペプチド鎖の 少なくとも1つ以上の所望の位置に生理活性を有するペ プチドを導入してなる融合タンパク質。

生理活性を有するペプチドの導入位置 【請求項2】 が、ヒト血清アルプミンのポリペプチド鎖のアミノ末 端、カルボキシル末端、第1~2ドメイン間あるいは第 2~3ドメイン間のうちのいずれか1箇所若しくはこれ らの任意の組み合わせの位置である、請求項1に記載の 融合タンパク質。

【請求項3】 生理活性を有するペプチドが配列番号1 のアミノ酸配列で表される、請求項1または2に記載の 融合タンパク質。

【請求項4】 請求項1~3のいずれかに記載の融合夕 ンパク質をコードする遺伝子。

【請求項5】 生理活性を有するペプチドの導入位置が ヒト血清アルプミンのポリペプチド鎖のアミノ末端であ る、配列番号2のアミノ酸配列で表される、請求項1~ 3のいずれかに記載の融合タンパク質。

【請求項6】 配列番号3の塩基配列で表される、請求 20 項5に配載の融合タンパク質をコードする遺伝子。

【請求項7】 生理活性を有するペプチドの導入位置が ヒト血清アルプミンのポリペプチド鎖の第1~2ドメイ ン間である、配列番号4のアミノ酸配列で表される、請 求項1~3のいずれかに記載の融合タンパク質。

配列番号5の塩基配列で表される、請求 【請求項8】 項7に記載の融合タンパク質をコードする遺伝子。

【鯖水項9】 生理活性を有するペプチドの導入位置が ヒト血清アルプミンのポリペプチド鎖の第2~3ドメイ 求項1~3のいずれかに配載の融合タンパク質。

【請求項10】 配列番号7の塩基配列で表される、請 求項9に記載の融合タンパク質をコードする遺伝子。

【請求項11】 生理活性を有するペプチドの導入位置 がヒト血清アルプミンのボリペプチド鎖のカルボキシル 末端である、配列番号8のアミノ酸配列で表される、請 求項1~3のいずれかに配載の融合タンパク質。

【請求項12】 配列番号9の塩基配列で表される、請 求項11に記載の融合タンパク質をコードする遺伝子。

【請求項13】 請求項6、8、10および12のいず 40 れかに記載の遺伝子を含有する組換えペクター。

【請求項14】 前記組換えペクターがプラスミドpT L2Bm1-1000である、請求項13に配載の組換 えベクター。

【簡求項15】 前配ペクターがプラスミドpTL2B m I-0100である、請求項13に記載の組換えペク ター。

【請求項16】 前配ペクターがプラスミドpTL2B m I-0010である、請求項13に記載の組換えペク 夕一。

【酵求項17】 前記ペクターがプラスミドゥTL2B mI-0001である、請求項13に記載の組換えペク

【請求項18】 請求項13~17のいずれかに記載の 組換えベクターで宿主細胞を形質転換してなる、融合タ ンパク質を産生し得る形質転換体。

【請求項19】 宿主細胞が分裂酵母シゾサッカロミセ ス・ボンベ (Schizosaccharomyces pombe) である、鯖 求項18に配載の形質転換体。

【請求項20】 請求項18または19に記載の形質転 10 換体を培養し、培養物中に産生された融合タンパク質を 単離し、所望により精製することからなる該融合タンパ ク質の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、生理活性、特には癌転 移阻害活性を有する融合タンパク質およびこれをコード する遺伝子、該遺伝子を含有する組換えべクター、該組 換えペクターによって形質転換された宿主細胞の形質転 総体並びに該形質転換体を用いる融合タンパク質の製造 方法に関する。

[0002]

【従来の技術】癌の治療には主として外科的療法、放射 線療法および化学療法が行われているが、癌の再発や転 移の防止という点ではいまだ満足すべき治療効果が挙げ られていない。

【0003】現在用いられている多くの制癌剤は、核酸 あるいはタンパク質の生合成系を阻害し、癌細胞を死に 至らしめるものである。しかしながらこれらの制癌剤で ン間である、配列番号6のアミノ酸配列で表される、請 30 は、癌細胞と正常細胞との区別が困難なため、その効果 には、特に副作用の面で大きな問題が内在している。ま たこれらの制癌剤は原発巣を縮小させることによって治 接するものであるが、癌の治療で常に問題になるのは癌 細胞が原発巣から離れ、他の臓器に転移し、そこで増殖 し致命的な結果を招くことである。したがって癌の根本 的治療のためには、癌細胞の増殖抑制とともに、転移に 対して有効な抑制効果を示す制癌剤の開発が望まれてい

> 【0004】癌転移の機構の解明には多くの研究がなさ れ、転移の抑制に関する物質の検索も広く行なわれてき た。癌細胞は原発巣から遊離した後、血管中に侵入す る。そして血管壁に接着後、血管内皮細胞層の下に潜り 込み細胞外基質を破壊し、標的臓器の実質中に浸潤侵入 する。このような各ステップを経て癌細胞は他の臓器に 転移すると考えられている (L.A. Liotta et al.: Lab. Invest., 49, 636-649(1983)) . よって癌転移阻害剤 開発のためには、上配の各ステップのいずれかを抑制す るものが開発されればよいと考えられる。例えば、癌細 胞が細胞外基質と接着するのを阻害するもの(例えば、

50 N.J. Humphries et al.: Science, 223, 467-470 (198

6)) 、中皮細胞層や血管内皮細胞層などの下層への浸潤を阻害する物質 (例えば、A. Isoai et al.: Jpn. J. Cancer Res., 81, 909-914 (1990)) 、細胞外基質の分解を阻害する物質 (例えば、R.M. Schultz et al.: Cancer Res., 48, 5539-5545 (1988)) 等が挙げられる。

3

【0005】本発明者らは従前に、癌転移阻害活性を有するペプチドと生体高分子との複合体を化学的結合法により作製している。すなわち、配列表の配列番号1のアミノ酸で表される癌阻害活性を有するペプチド(特開平3-34993号公報、A. Isoai et ai.: Jpn. J. Cancer Res., 81, 909-914 (1990) および A. Isoai et ai.: Cancer Res., 52, 1422-1426 (1992)) と、血清アルプミンなどの生体高分子とを水溶性カルポジイミドで結合させた形態において、優れた癌細胞浸潤阻害活性並びに癌転移抑制活性をもつということを確認している(特開平4-254000号、同4-300899号、同4-30090号公報および Biochem. Blophys. Res. Commun., 192, 7-14 (1993))。

【0006】このように有用な癌転移阻害活性を有する 複合体(融合タンパク質)は、通常化学的タンパク質結 20 合法によって作製される。しかしながらその方法はステップ数が多く、また不純物である不完全合成産物の分離 を行なわなければならない。通常これらの方法は煩雑で あり、また効率よく大量生産することが難しく、特に6 09アミノ酸残基を有する該融合タンパク質では、従来 の化学的タンパク質ーペプチド結合法によることは、コスト的にも設備的にも必ずしも満足できるものではなかった。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明はかかる事情に 30 鑑みてなされたもので、生理活性を有するペプチド、とりわけ配列番号1のアミノ酸配列で表されるペプチド (癌転移阻害ペプチド) と血清アルプミン等の生体高分子との複合体 (癌転移阻害融合タンパク質) を、従来の化学的タンパク質ーペプチド結合法に代えて、遺伝子組換え技術を用いて、より効率的な遺伝子発現並びに癌転移阻害融合タンパク質の生産をなし得るための技術を提供することにある。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明者らは上記課題を 40 解決するために鋭意研究を重ね、遺伝子組換え技術を用いて生理活性を有する融合タンパク質を生産する新規な系を創出し、該融合タンパク質を生産することに成功した。具体的には、生理活性を有する融合タンパク質をコードする遺伝子を設計、作製し、すでに確立されている異種タンパク質生産用のペクターに該遺伝子を組み込み、得られた組換えベクターを宿主細胞に導入し、形質転換体を作製することにより、生理活性を有する融合タンパク質の生産を達成し得るというものである。

【0009】すなわち本発明によれば、ヒト血清アルプ 50 NAライブラリーよりプラスミドp1LMALB5(国

ミンのポリペプチド鎖の少なくとも1つ以上の所望の位置に生理活性を有するペプチドを導入してなる融合タンパク質が提供される。

【0010】ここで、上配生理活性を有するペプチドの 導入位置は、ヒト血清アルプミンのポリペプチド鎖のア ミノ末端、カルポキシル末端、第1~2ドメイン間ある いは第2~3ドメイン間のうちのいずれか1箇所若しく はこれらの任意の組み合わせの位置であるのが好まし い.

10 【0011】また本発明によれば、上記融合タンパク質をコードする遺伝子が提供される。また本発明によれば、上記遺伝子を含有する組換えペクターが提供される。

【0012】また本発明によれば、上記組換えベクター で宿主細胞を形質転換してなる、融合タンパク質を産生 し得る形質転換体が提供される。

【0013】さらに本発明によれば、上記形質転換体を 培養し、培養物中に産生された融合タンパク質を単離 し、所望により精製することからなる該融合タンパク質 の製造方法が提供される。

【0014】以下、本発明について詳述する。なお「生理活性を有するペプチド」については、便宜上、癌転移阻害活性を有するペプチド(癌転移阻害ペプチド)で代表させて説明する。

【0015】上述したように、配列番号1のアミノ酸配列で表されるペプチド(癌転移阻害ペプチド)と血清アルプミン等の生体高分子との結合体(複合体)が優れた癌転移阻害活性をもつということが本発明者らによりすでに確認されている。しかしながら、上記複合体は化学的タンパク質結合法により作製されたものであり、また上記癌転移阻害ペプチドと血清アルブミンとの両者の結合関係は、水溶性カルボジイミドで結合された状態であるということ以外、明確でない。

【0016】本発明者らは、ヒト血清アルブミンタンパク質のポリペプチド鎖の所定の位置に癌転移阻害ペプチドを導入することによって、ヒト血清アルブミンのタンパク質立体構造を破壊することなくしかも癌転移阻害活性を十分に発揮し得る癌転移阻害融合タンパク質を遺伝子工学的に作製することに成功した。

7 【0017】具体的には、まずヒト血清アルブミンをコードする遺伝子と、癌転移阻害ペプチドをコードする遺伝子をそれぞれ作製し、前者のポリペプチド鎖の所定の位置に後者を導入し結合させて、癌転移阻害融合タンパク質をコードする遺伝子を作製する。

【0018】ヒト血清アルブミンをコードする遺伝子は、好ましくは癌転移阻害ペプチド遺伝子を導入するのに適するように改変したものが用いるのがよい。この改変ヒト血清アルブミン遺伝子の作製のために用いる天然のヒト血清アルブミン遺伝子は、例えば、ヒト肝臓CDNAライブラリーよりブラスミドp11.MAI.R5(国

立予防衛生研究所遺伝子パンク)の制限酵素PvuII -HindIII断片をプロープとしてクローニングす ること等により得ることができる。なお、ヒト血清アル ブミン遺伝子には、そのアミノ酸配列が互いに若干異な っているという多型が報告されており、上記の方法でク ローニングしたヒト血清アルブミン遺伝子もその範疇に 入るものである。本発明における「ヒト血清アルプミ ン」とは、これらすべての多型のものを含み得る。

【0019】改変の対象部位である癌転移阻害ペプチド 鎖中の任意の位置に設定することが可能であるが、活性 を十分に発揮させ得ることを考慮すると、タンパク質の 表面に位置しており、かつ立体構造を破壊することのな い位置であることが好ましい。例えば、アミノ末端(N 末端)あるいはカルポキシル末端(C末端)など、ヒト 血清アルブミンの立体構造の形成に影響を及ぼさないと 考えられる位置が望ましい。また、ヒト血清アルプミン の立体構造はX線結晶解析よって詳細に検討されており (Xiao, M.H., and Carter, D.C. Nature, 358:209-215. 1992)、3個あるドメインの間、すなわち第1~2ド メイン間あるいは第2~3ドメイン間も、導入部位の候 補となり得る。導入する癌転移阻害ペプチドの個数は、 必要に応じて、単一の位置、ないしは複数の位置に、単 数あるいは複数個導入し得る。

【0020】ヒト血清アルプミン遺伝子の改変は、例え ば上記癌転移阻害ペプチド遺伝子導入位置に、制限酵素 切断部位を導入することなどによって行われる。導入す る制限酵素切断部位は、既知の制限酵素によって認識さ れるものであればよい。望ましくは、ヒト血清アルブミ ン中にほとんど存在しない切断部位であり、かつ切断酵 素が容易に入手できるものが望ましい。また、当然天然 のアミノ酸配列を一切変更しないことと同時に、塩基配 別もできるだけ変更しないことが望ましい。以上の点を 鑑みて、アミノ末端およびカルボキシル末端に制限酵素 Af1III切断部位を、第1~2ドメイン間に制限酵 泰Hindlll切断部位を、第2~3ドメイン間に制 限酵素EcoRI切断部位をそれぞれ導入するのが最も 好ましい。なお、制限酵素切断部位導入法としては、当 業分野で常用されているPCR法等が好適に用いられ る.

【0021】そして、癌転移阻害ペプチド遺伝子の導入 の際には、上記制限酵素切断部位を各制限酵素にて切断 し、ここに同様に制限酵素で消化して末端調節を行った 癌転移阻害ペプチド遺伝子を組み込むことによって、癌 転移阻害融合タンパク質をコードする遺伝子を作製す る.

【0022】なお、上記の癌転移阻害ペプチド遺伝子の 塩基配列は、配列番号1のアミノ酸配列で表されるペプ チドをコードするものであり、理論的には幾通りもの数 多くの配列が考えられ得るが、望ましくは遺伝子組換え 50 であって、癌転移阻害融合タンパク質合成遺伝子を組み

に用いる宿主細胞のコドン使用頻度に合わせたものがよ く、最も多頻度で使用されるコドンを用いて設計するの がよい。

【0023】ここで、用いる宿主細胞としては特に限定 されるものではないが、望ましくは培養方法が容易で、 低コストで培養できる微生物がよく、例えば大腸菌 (Es cherichia coli)、各種酵母類、枯草菌、糸状菌等、当 業分野で常用されている宿主細胞等が挙げられる。 原核 生物を宿主細胞として用いる形質転換方法では必ずしも 遺伝子導入部位は、ヒト血清アルブミンのポリペプチド 10 全てのポリペプチドに対して有効ではなく、真核生物由 来のタンパク質の複雑な翻訳後修飾あるいは天然体と同 じ立体構造を再現することは必ずしも容易ではない。ま た特有のエンドトキシンが存在する場合は、最終製品の 夾雑物になる可能性があり、好ましくない。このため好 ましくは、エンドトキシンを含まず、培養方法も確立し ており、従来より醗酵並びに食品工業で用いられてお り、人体に関する安全性も確立されている各種酵母類が よい。このなかでも特に、遺伝学的並びに分子生物学的 に動物細胞に近い性質をもつとされ、より天然体に近い 遺伝子産物が得られることが期待される分裂酵母シゾサ ッカロミセス・ボンベ (Schizosaccharomyces pombe) が最も好ましい。このシゾサッカロミセス・ポンペの菌 株としては、例えば寄託番号ATCC38399 (Ieu-32h-) やATCC38436 (ura4-294h-) 等としてア メリカン・タイプ・カルチャー・コレクション(ATC C) に寄託されているものが挙げられ、入手可能であ る.

> 【0024】したがって本発明においては、配列番号1 で表される癌転移阻害ペプチドをコードする遺伝子は、 シゾサッカロミセズ・ポンペでの高発現に至適なコドン を用いて設計し、合成したものであるのが好ましい。シ ゾサッカロミセス・ポンペの最適コドン使用頻度は、例 えば A. Nasim et al.: Molecular Biology of theFis sion Yeast, p.263, Academic Fress (1983) 等から知 ることができる。本発明者らは種々研究を重ねた結果、 配列番号25の塩基配列で表される遺伝子が最も好適で あるとの結論を得、設計、合成した(ただし、配列番号 25の塩基配列は、翻訳開始シグナル(ATG)および 翻訳終了シグナル(TAA)を付加している)。 なお、 40 遺伝子の作製 (合成) は、トリエステル法 (Nuc. Acid. Res. 10, p.6553,(1982)) やホスホアミダイト法(Te trahedroo Letters 22, p. 1859, (1981)) などの種々の 方法がすでに開発されており、いずれの方法を用いても よい。またDNA合成機器(DNAシンセサイザー)等 が市販されているので、それらを用いてもよい。

【0025】次に、上記のようにして作製した新規の癌 転移阻害融合タンパク質遺伝子をベクターに組み込んで 組換えベクターを作製する。用いるペクターは特に限定 されるものではないが、宿主細胞内で自律的に複製可能

込み得る挿入部位をもち、さらにこの組み込んだ合成遺 伝子を宿主細胞内で発現せしめることを可能とする領域 を有する必要がある。このようなペクターとして、例え ば本発明者らがすでに創出に成功しているシゾサッカロ ミセズ・ポンペを宿主とする外来遺伝子発現ペクターロ TL2M (特願平5-249310号明細書) 等を有利 に用いることができ、これらのベクターに上配合成遺伝 子を容易に組み込み得る。

[0026] 次いで上記組換えベクターを宿主細胞内に 導入し、形質転換体を得る。組換えベクターの宿主細胞 内への導入法は、従来慣用的に用いられている方法によ り行うことができ、コンピテント細胞法、プロトプラス ト法、リン酸カルシウム共沈法、エレクトロポレーショ ン法、マイクロインジェクション法、リポソーム融合 法、パーティクル・ガン法等、種々のものが挙げられる が、用いる宿主に応じてそれぞれ任意の方法を取り得 る。シゾサッカロミセス・ポンペを宿主とする場合は、 例えば酢酸リチウム法 (K. Okazaki et al., Nucleic A clds Res., 18, 6485-6489(1990)) 等によって効率よく 形質転換体を得ることができる。

[0027] このようにして得られた形質転換体を培養 することにより、培養物中に癌転移阻害融合タンパク質 が産生される。これを公知の方法で単離し、場合により **精製することにより、目的とする癌転移阻害融合タンパ** ク質が得られる。

[0028] 形質転換体を培養するための培地は公知で あり、YPD培地などの栄養培地 (M. D. Rose et al., "Methods In Yeast Genetics", Cold Spring Harbor L abolatory Press(1990)r) や、MB培地などの最少培地 (K. Okazaki et al., Nucleic Acids Res., 18, 6485-6489(1990)) 等を用いることができる。形質転換体の培 養は、通常16~42℃、好ましくは25~37℃で、 8~168時間、好ましくは24~72時間行う。振盪 培養と静置培養のいずれも可能であるが、必要に応じて 攪拌や通気を加えてもよい。

[0029] 培養物中に産生した融合タンパク質の単離 精製法としては、公知の塩析または溶媒沈殿法等の溶 解度の差を利用する方法、透析、限外濾過またはゲル電 気泳動法等の分子量の差を利用する方法、イオン交換ク ロマトグラフィー等の荷電の差を利用する方法、アフィ ニティークロマトグラフィー等の特異的親和性を利用す る方法、逆相高速液体フロマトグラフィー等の疎水性の 差を利用する方法、等電点電気泳動法等の等電点の差を 利用する方法等が挙げられる。

[0030] 単離・精製した融合タンパク質の確認方法 としては、公知のウエスタンプロッティング法や活性測 定法等が挙げられる。また、精製された融合タンパク質 は、アミノ酸分析、アミノ末端分析、一次構造解析など によりその構造を明らかにすることができる。

アミノ酸配列で表される融合タンパク質は、ヒト血清ア ルプミンのポリペプチド鎖のN末端に配列番号1の癌転

移阻害ペプチドを導入したものであり;配列番号4のア ミノ酸配列で表される融合タンパク質は、ヒト血清アル プミンのポリペプチド鎖の第1~2ドメイン間に配列番 号1の癌転移阻害ペプチドを導入したものであり;配列 番号6のアミノ酸配列で表される融合タンパク質は、ヒ ト血清アルプミンのポリペプチド鎖の第2~3ドメイン 間に配列番号1の癌転移阻害ペプチドを導入したもので あり;配列番号8のアミノ酸配列で表される融合タンパ ク質は、ヒト血清アルプミンのポリペプチド鎖のカルポ

キシル末端に配列番号1の癌転移阻害ペプチドを導入し たものである。配列番号3、5、7および9の塩基配列 は、それぞれ、配列番号2、4、6および8の各アミノ 酸配列で表される癌転移阻害融合タンパク質をコードす

る遺伝子である。 [0032]

【実施例】以下の実施例により本発明をより具体的に説 明する。ただし、本発明はこれらの実施例によりその技 術範囲が限定されるものではない。また実施例中の各操 作については、特に記載したもの以外は、当業分野で常 用されている方法(例えばJ. Sambrook et al.: Molecu lar Cloning. A Laboratory Manual. 2nd ed. Cold Spr ing Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, N ew York, USA, 1989.)に従った。

【0033】 [実施例1] 癌転移阻害ペプチドをコード する配列番号25の塩基配列で表される遺伝子の作製 配列番号1のアミノ酸配列をもとに、シゾサッカロミセ ス・ポンペのコドン使用頻度 (Nasim, A. et al: Molec ular Biology of the Fission Yeast, Academic Press. 1989, p263、) に合せて、配列番号10および11の塩 基配列で表される2本の一本鎖オリゴDNAを、DNA 自動合成装置(Applied Blosystems)を用いて合成し た。なお、配列番号10の塩基配列は、57末端に制限 酵素BamHIへの挿入部位と開始コドンATGを、 3、末端に終始コドンTAAと制限酵素HindIII への挿入部位を導入した遺伝子のセンス鎖であり、配列 番号11の塩基配列はそのアンチセンス鎖である。脱保 護、精製後、これら2本を70℃でアニーリングした。

[0034] 一方、これとは別にプラスミドpUC19 (宝酒造 (株) 製) を、制限酵素BamHI (宝酒造 (株) 製) およびHindill (宝酒造 (株) 製) で 二重消化し、フェノール抽出、エタノール沈澱による精 製の後、アガロースゲル電気泳動し、約2600塩基対 に相当するパンドを切出し、DNA-PREP(旭硝子 (株) 製) を用いたガラスピーズ法で精製した。

【0035】これら両者の断片を、DNAライゲーショ ンキット(宝酒造(株)製)を用いてライゲーションし た。これを大腸菌JM109株 (宝酒造 (株) 製) に導 [0031] なお、本明細書中、配列表の配列番号2の 50 入して形質転換した後、アンピシリン耐性を持ち、かつ I-gal ブレート上で白コロニーを提示するポジティブクローンをスクリーニングし、目的のプラスミドすなわち制限酵素BamHIおよびHindlll二重消化時に約70塩基対の切断断片を示すpI2Aを得た。アルカリーSDS法に従ってpI2Aを大量調製し、制限酵素地図の作製および塩基配列決定によって、配列番号25の塩基配列を持ったプラスミドであることを確認した。

[0036] [実施例2] 配列番号3の癌転移阻害融合 タンパク質遺伝子を含む発現ペクターpTL2BmI- 10 1000の作製

ヒト肝碌 c DNAライブラリーより p U C 19上にクローニングしたヒト血清アルブミン c DNAを鋳型として、配列番号 12 および 13 の塩基配列で表されるブライマーを用いて P C R 増幅を行ない、次いで制限酵素N c o 1 (宝酒造(株) 製) および H i n d I 1 I によって末端調節(部分消化)を行なった。フェノール抽出、エタノール沈澱による精製の後、アガロースゲル電気泳動し、約1800塩基対に相当するパンドを切出し、DNA-P R E P を用いたガラスピーズ法で精製し、挿入 20 断片とした。

[0037] さらにこれとは別に、シゾサッカロミセス・ポンペ発現ペクターpTL2Mを用意した。このペクターpTL2Mは、本願発明者らがすでに構築したものである(特願平5-249310号明細書)。以下にその作製方法を述べる。

[0038] [ベクターpRL2Mの作製] まず、公知の方法で調製されたpcD4CATをBamHlで切断し、CAT遺伝子を除去後ライゲーションし、pcD4を作製した。pcD4をBamHlで部分切断し、平滑 30 未端化した後ライゲーションしてpcD4Bを作製した(特開平5-15380号公報)。

[0039] このプラスミドpcD4Bを制限酵素SacIで消化後、末端をT4DNAポリメラーゼで平滑化し、さらに制限酵素BamHIで消化した後、フェノール抽出およびエタノール沈殿によって精製した。さらにアガロースゲル電気泳動後、ガラスピーズ法によって約4500塩基対に相当するDNAを精製した。

【0040】一方、これとは別に、ヒト線維芽細胞由来の岡山-パーグ c D N A ライプラリー (p c D ペクター)を公知の方法により関製した。さらに、既に知られているヒトリポコルチン I の遺伝子配列 (Nature, 320,77,(1986))のうち、タンパク質のN末端側アミノ酸配列をコードする50塩基の遺伝子配列をD N A プロープとして上述のライプラリーからリポコルチン I の遺伝子をコロニーハイブリダイゼーション法により取得し、塩基配列を決定することにより、リポコルチン I タンパク質全長をコードするものであることを確認した。取得したクローンをp c D I I p o I と名づけた。 (特別平5-15380号公報)。そしてこのヒトリポコルチン I

10

遺伝子(c DNA)を含むベクターpcDllpolを 制限酵素XmnlおよびBamHlで消化した後、フェ ノール抽出およびエタノール沈殿によって精製した。さ らにアガロースゲル電気泳動後、ガラスピーズ法によっ て約1300塩基対に相当するDNAを精製した。

【0041】両DNAをライゲーションした後、これを大腸菌DH5株(東洋紡(株)製)に導入して形質転換した。得られた形質転換体よりペクターを開製し、目的とするペクターpRL2L(図5)を持った形質転換体をスクリーニングした。部分塩基配列の確認および制限酵素地図の作製から目的のペクターであることを確認した

【0042】このリポコルチンI発現ベクターpRL2 しを制限酵素EcoRIおよびHIndIIIで消化 し、フェノール抽出、エタノール沈殿の後、アガロース ゲル電気泳動により約5000塩基対に相当するパンド を切り出し、ガラスビーズ法で精製した。これとは別 に、公知のプラスミドpUC19を制限酵素EcoRI およびHIndIIIで消化し、フェノール抽出、エタ ノール沈殿の後、ポリアクリルアミドゲル電気泳動によ り約60塩基対に相当するパンドを切り出し、ゲルから 抽出精製した。

【0043】これら両者の断片をライゲーションの後、大腸菌DH5株を形質転換して目的とするベクターpRL2M(図6)をスクリーニングした。部分塩基配列の確認および制限酵素地図の作製から目的のベクターであることを確認した。

【0044】 【ベクターpTL2Mの作製】上記pRL2Mを鋳型とし、オリゴデオキシリボヌクレオチド 5'-TTGACTAGTTAATAATAGTA-3' およびオリゴデオキシリボヌクレオチド 5'-CTAGAATTCACATGTTTGAAAAAGTGTCTTTATC-3' を合成プライマーとして、Taqポリメラーゼを用いたPCRによって目的断片を増幅した。制限酵素SpelおよびEcoRlで末端調節し、フェノール抽出、エタノール沈殿の後、アガロースゲル電気泳動により約600塩基対に相当するバンドを切り出し、ガラスピーズ法で精製した。

[0045] 一方、これとは別に、pRL2Mを制限酵素SpelおよびEcoRlで消化し、フェノール抽出、エタノール沈殿の後、アガロースゲル電気泳動により約4500塩基対に相当するパンドを切り出し、ガラスピーズ法で精製した。これら両者の断片をライゲーションの後、大腸菌DH5株を形質転換して目的とするペクターpTL2M(図7)をスクリーニングした。部分塩基配列の確認および制限酵素地図の作製から目的のペクターであることを確認した。

[0046] このようにして作製したpTL2Mを制限 酵素AfIIIIおよびHindIIIで二重消化し、 約5000塩基対に相当するパンドを切出した。

50 【0047】そして上配挿入断片とこの発現ペクターp

TL2Mの上記制限酵素による二重消化物との計2本を、DNAライゲーションキットを用いてライゲーションした。これを大腸菌DH5株(東洋紡(株)製)に導入して形質転換した後、目的のブラスミドpTL2Bmaを共量開製し、制限酵素地図の作製および塩基配列決定によって、目的の配列を持ったブラスミドであることを確認した。

【0048】さらに実施例1で作製したpI2Aを鋳型として、配列番号19および20の塩基配列で表される 10プライマーを用いてPCR増幅を行ない、制限酵素NcoIおよびAfII1によって末端関節を行なった。フェノール抽出、エタノール沈澱による精製の後、アクリルアミドゲル電気泳動により約70塩基対に相当するパンドを切出し、ゲルから溶出して遺伝子断片とした。

【0049】この遺伝子断片と上記pTL2Bmaの制限酵素Ncol消化物(部分消化後、約7000塩基対に相当するパンドをDNA-PREPを用いて精製)との計2本を、DNAライゲーションキットを用いてライゲーションした。これを大腸菌DH5株に導入して形質 20転換した後、目的のプラスミドpTL2BmI-1000を得た。アルカリーSDS法に従ってpTL2BmI-1000を大量調製し、制限酵素地図の作製および塩基配列決定によって、配列番号3の塩基配列を持ったプラスミドであることを確認した。

[0050] [実施例3]配列番号5の癌転移阻害融合 タンパク質遺伝子を含む発現ベクターpTL2BmI-0100の作製

ヒト肝臓 c DNA ライブラリーより p U C 19上にクローニングしたヒト血清アルブミン c DNA を鋳型として、配列番号 12 および 14 の塩基配列で表されるブライマーを用いて P C R 増幅を行ない、次いで制限酵素 N c o I および H I n d I I I によって末端調節を行なった。フェノール抽出、エタノール沈澱による精製の後、アガロースゲル電気泳動し、約550塩基対に相当するパンドを切出し、DNA - P R E P を用いたガラスピーズ法で特製し、挿入断片 1 とした。

【0051】一方、これとは別に、同じてDNAを鋳型として、配列番号15および13の塩基配列で表されるプライマーを用いてPCR増幅を行ない、次いで制限酵 40 素HIndIIIによって末端調節を行なった。フェノール抽出、エタノール沈澱による精製の後、アガロースゲル電気泳動し、約1350塩基対に相当するパンドを切出し、DNA-PREPを用いたガラスピーズ法で精製し、挿入断片2とした。

【0052】さらにこれとは別に、実施例2の場合と同様にして作製したシゾサッカロミセズ・ポンペ発現ペクターpTL2Mを用意し、このペクターpTL2Mを制限酵素AfIIIIおよびHIndIIIで二重消化し、約5000塩基対に相当するバンドを切出した。

12

【0053】そして上配挿入断片2本とこの発現ペクターpTL2Mの上記制限酵素による二重消化物との計3本を、DNAライゲーションキットを用いてライゲーションした。これを大腸菌DH5株に導入して形質転換した後、目的のプラスミドpTL2Bmbを得た。アルカリーSDS法に従ってpTL2Bmbを大量調製し、制限酵素地図の作製および塩基配列決定によって、目的の塩基配列を持ったプラスミドであることを確認した。

【0054】さらに実施例1で作製したp12Aを鋳型として、配列番号21および22の塩基配列で表されるプライマーを用いてPCR増幅を行ない、制限酵素HIndIIIによって末端調節を行なった。フェノール抽出、エタノール沈澱による精製の後、アクリルアミドゲル電気泳動により約70塩基対に相当するパンドを切出し、ゲルから溶出して遺伝子断片とした。

[0055] この遺伝子断片と上記pTL2Bmbの制限酵素HindIII消化物(部分消化後、約7000 塩基対に相当するパンドをDNA-PREPを用いて精製)との計2本を、DNAライゲーションキットを用いてライゲーションした。これを大腸菌DH5株に導入して形質転換した後、目的のブラスミドpTL2BmI-0100を得た。アルカリーSDS法に従ってpTL2BmI-0100を表表で表現製し、制限酵素地図の作製および塩基配列決定によって、配列番号5の塩基配列を持ったプラスミドであることを確認した。

【0056】 [実施例4] 配列番号7の癌転移阻害融合 タンパク質遺伝子を含む発現ペクターpTL2Bml-0010の作製

ヒト肝臓 c DNAライブラリーより p U C 19上にクローニングしたヒト血清アルブミン c DNAを鋳型として、配列番号12 および16の塩基配列で表されるブライマーを用いて P C R 増幅を行ない、次いで制限酵素 N c o I および E c o R 1 (宝酒造(株)製)によって末端調節を行なった。フェノール抽出、エタノール沈澱による精製の後、アガロースゲル電気泳動し、約1100塩基対に相当するパンドを切出し、DNA-P R E P を用いたガラスピーズ法で精製し、挿入断片1とした。

【0057】一方、これとは別に、同じcDNAを鋳型として、配列番号17および13の塩基配列で表されるプライマーを用いてPCR増幅を行ない、次いで制限酵素EcoRIおよびHIndlIIによって末端関節を行なった。フェノール抽出、エタノール沈澱による精製の後、アガロースゲル電気泳動し、約700塩基対に相当するパンドを切出し、DNA-PREPを用いたガラスピーズ法で精製し、挿入断片2とした。

【0058】さらにこれとは別に、実施例2の場合と同様にして作製したシゾサッカロミセズ・ポンペ発現ペクターpTL2Mを用意し、このペクターpTL2Mを制限酵素AflIIIおよびHindIIIで二重消化50 し、約5000塩基対に相当するパンドを切出した。

[0059] そして上記挿入断片2本とこの発現ベクタ ーpTL2Mの上記制限酵素による二重消化物との計3 本を、DNAライゲーションキットを用いてライゲーシ ョンした。これを大腸菌DH5株に導入して形質転換し た後、目的のプラスミドpTL2Bmcを得た。アルカ リーSDS法に従ってpTL2Bmbを大量胸製し、制 限酵素地図の作製および塩基配列決定によって、目的の 塩基配列を持ったプラスミドであることを確認した。

【0060】さらに実施例1で作製したpI2Aを鋳型 として、配列番号23および24の塩基配列で表される 10 プライマーを用いてPCR増幅を行ない、制限酵素Ec ORIによって末端関節を行なった。フェノール抽出、 エタノール沈澱による精製の後、アクリルアミドゲル電 気泳動により約70塩基対に相当するパンドを切出し、 ゲルから溶出して遺伝子断片とした。

[0061] この遺伝子断片と上記pTL2Bmcの制 限酵素EcoRI消化物との計2本を、DNAライゲー ションキットを用いてライゲーションした。これを大腸 菌DH5株に導入して形質転換した後、目的のプラスミ ドpTL2BmI-0010を得た。アルカリーSDS 法に従ってpTL2BmI-0010を大量調製し、制 限酵素地図の作製および塩基配列決定によって、配列番 号7の塩基配列を持ったプラスミドであることを確認し た。

【0062】 [実施例5] 配列番号9の癌転移阻害融合 タンパク質遺伝子を含む発現ベクターpTL2BmI-000Iの作製

ヒト肝臓cDNAライプラリーよりpUC19上にクロ ーニングしたヒト血清アルプミンcDNAを鋳型とし て、配列番号12および18の塩基配列で表されるプラ 30 イマーを用いてPCR増幅を行ない、次いで制限酵素N coIおよびAfIIIIによって末端調節を行なっ た。フェノール抽出、エタノール沈澱による精製の後、 アガロースゲル電気泳動し、約1800塩基対に相当す るパンドを切出し、DNA-PREPを用いたガラスピ ーズ法で精製し、挿入断片とした。

[0063]一方、これとは別に、実施例2の場合と同 様にして作製したシゾサッカロミセズ・ボンペ発現ペク ターpTL2Mを用意し、このペクターpTL2Mを制 限酵素AflllIおよびHIndllIで二重消化 し、約5000塩基対に相当するパンドを切出した。

【0064】そして上記挿入断片とこの発現ベクターp TL2Mの上記制限酵素による二重消化物との計2本 を、DNAライゲーションキットを用いてライゲーショ ンした。これを大腸菌DH5株に導入して形質転換した 後、目的のプラスミドpTL2Bmdを得た。アルカリ - SDS法に従ってpTL2Bmdを大量調製し、制限 酵素地図の作製および塩基配列決定によって、目的の塩 基配列を持ったプラスミドであることを確認した。

14

酵素NcoIおよびHindIIIの二重消化によって 末端調節を行ない、フェノール抽出、エタノール沈豫に よる精製の後、アクリルアミドゲル電気泳動により約7 0 塩基対に相当するパンドを切出し、ゲルから溶出して 遺伝子断片とした。

【0066】この遺伝子断片と上記pTL2Bmbの制 限酵素AflIll消化物(部分消化後、約7000塩 基対に相当するパンドをDNA-PREPを用いて精 製) との計2本を、DNAライゲーションキットを用い てライゲーションした。これを大腸菌DH5株に導入し て形質転換した後、目的のプラスミドpTL2BmI-0001を得た。アルカリーSDS法に従ってpTL2 BmI-0001を大量調製し、制限酵素地図の作製お よび塩基配列決定によって、配列番号9の塩基配列を持 ったプラスミドであることを確認した。

【0067】 ここで作製したpTL2BmI-0001 を、以下単にpTL2BmIと記載する。

【0068】 [実施例6] 発現ペクターpTL 2Bm [を用いたシゾサッカロミセス・ポンペの形質転換

シゾサッカロミセス・ポンペのロイシン要求性株、h^{*} Ieu1-32 (ATCC38399) をロイシン含有 最少培地MB-Ieuで10⁷ 細胞数/mIになるまで 生育させた。遠心集蘭、水による洗蔥後109細胞数/ mlになるように100mM酢酸リチウム(pH5. 0) に懸濁し、30℃で60分間インキュペートした。 その後、上記懸濁液100 µ I に、制限酵素PstIで 消化したpAL7 (K. Okazaki et al.; Nucl. Acids R es. 18, 6485-6489 (1990)) 1 μgおよび2μgの発現 ベクターpTL2Bmlを10µIのTEパッファーに 溶かした溶液を加え、50%PEG4000を290μ 1加えてよく混合した後、30℃で60分間、43℃で 15分間、室温で10分間の順にインキュベートした。 次いで遠心分離によりPEG4000を除去した後、1 mlの培養液1/2YEL-Leuに懸濁した。

【0069】この懸濁液から100µ1を分取し、さら に900μ Iの培養液1/2YEL-Leuで希釈し て、32℃30分間インキュペートした後、300μ1 を最少寒天培地MMAにスプレッドした。32℃で3日 間インキュペートし、得られた形質転換体をG418を 25μg/m 1合むYEA培地に移し、さらに32℃で 5日間培養し、得られたクローンを目的とする各形質転 換体とした。

【0070】一方、これとは別に、癌転移阻害ペプチド 遺伝子を持たないプラスミドpTL2M (既述) および pTL2Bm (特願平5-249310号明細書) につ いても、同じ方法で形質転換体を作製し、ネガティブコ ントロールとした。なお、プラスミドpTL2Bmは以 下のようにして作製した。

[0071] [プラスミドpTL2Bmの作製] 国立予 [0065] さらに実施例1で作製したpi2Aを制限 50 防衛生研究所遺伝子パンクより供与を受けた、ヒト血清

アルブミン c DNAを含むベクターpILMALB5を 鋳型とし、オリゴデオキシリボヌクレオチド 5'-AGACCA TGGATGCACACACAAGAGTGAGGT-3' およびオリゴデオキシリ ボヌクレオチド 5'-CAGGAAACAGCTATGACCAT-3' を合成プ ライマーとして、Taqポリメラーゼを用いたPCRに よって目的断片を増幅した。制限酵素NcoIおよびH indIIIで末端関節し、フェノール抽出、エタノー ル沈殿の後、アガロースゲル電気泳動により約1800 塩基対に相当するパンドを切り出し、ガラスビーズ法で 精製した。

【0072】これとは別に、pTL2Mを制限酵素AfillIおよびHindIllで消化し、フェノール抽出、エタノール沈殿の後、アガロースゲル電気泳動により約5000塩基対に相当するパンドを切り出し、ガラスピーズ法で精製した。

【0073】これら両者の断片をライゲーションの後、 大腸菌DH5株を形質転換して目的とするベクターpT L2Bm(図8)をスクリーニングした。部分塩基配列 の確認および制限酵素地図の作製から目的のベクターで あることを確認した。

【0074】【実施例7】形質転換体の培養および無細 胞抽出液の調製

抗生物質G418 (GIBCO BRL) を200μg/mIの 濃度で含む50miのYPD培地【(2%グルコース (和光純薬(株)製)、1%パクトイーストエキス(Di (cn)、2%パクトペプトン(Dilco)]に、実施例6 で作製した形質転換体を植菌し、32℃で5日間培養した。その培養液から10[®] 個の菌体を集菌し、洗菌後、 50mMトリス塩酸緩衝液(pH7.5)で懸濁し、超 音波破砕を行った。終濃度が1%になるように10%S 30 DS溶液を加え、80℃で15分間加熱した。遠心分離 によって無細胞抽出液(上清)を得た。

[0075] これとは別に、癌転移阻害融合タンパク質 遺伝子を持たない上記pTL2MおよびpTL2Bmを 導入した形質転換体についても、同様の方法で無細胞抽 出液を作製し、ネガティブコントロールとした。

【0076】【実施例8】SDSーポリアクリルアミドゲル電気泳動による癌転移阻害融合タンパク質の発現解析

16

【0077】 [実施例9] ウエスタンプロッティングに よる癌転移阻害融合タンパク質の確認

実施例7で作製した各形質転換体由来の無細胞抽出液について実施例8と同様にしてSDS-PAGEを行なった。得られたゲルをPVDF膜(Blo-Rad)に転写し、癌転移阻害ペプチドに特異的な抗体(A. Isoal et al.: Biochem. Biophys. Res. Commuo. 192, 7-14 (1993))を用いてウエスタンプロッティングを行い、ECL(アマシャム(株)製)によって検出した。結果を図3に示す。同図から明らかなように、該融合タンパク質を含む配列に相当する分子量71,000附近の位置に唯一の明瞭なパンドが得られたことから、該融合タンパク質に特異的なアミノ酸配列が含まれている融合タンパク質が産生していることが確認された。

【0078】【実施例10】癌転移阻害融合タンパク質の精製

pTL2BmIにより形質転換された形質転換体を、G 418を25μg/mIの濃度で含む50mIのYPD 培地で32℃、1日間前培養した後、G418を200 μg/mi含む1リットルのYPD培地に1×10°/ mIの割合で植菌してさらに4日間培養した。集菌後の 菌体の4倍量の50mMトリス塩酸緩衝液(pH7. 5) [12μMのAPMSF (和光純薬(株)製)、2 5μMロイベプチン(和光純薬(株)製)、2mMのE

DTAを含む] に懸濁し等量のガラスピーズ (ピードピーター) を用いて0℃で破砕した。12,000 rpmで20分間遠心分離した沈鬱を同じ緩衝液で洗浄した後、6Mグアニジン塩酸と10mMのジチオスレイトールを含んだ50mMトリス塩酸緩衝液 (pH7.5)にて50℃1時間で可溶化した後、12,000rpm、20分間遠心分離した上清を0.1MNaCI、1mMEDTA、2mM還元型グルタチオン、0.2mM酸化型グルタチオンを含んだ50mMトリス塩酸緩衝液 (pH7.5)で100倍 (v/v)に4℃で徐々に希釈した。1晩4℃で放置後、限外濾過膜(アミコン)にて濃縮しスーパーロース12カラムにてゲル濾過し、各画分についてSDS-PAGEにて解析し分子量71,000の位置に唯一のパンドが見られた画分を集め精製癌転移阻害融合タンパク質とした。

[0079] [実施例11] 精製癌転移阻害融合タンパク質の癌細胞浸潤阻害活性の測定

実施例 1 0 で精製した癌転移阻害融合タンパク質について、癌細胞の浸潤抑制効果を調べた。評価方法は Albin i らの方法 (Albini et al.: Cancer Res. 47,3239-324 5 (1987)) に従って行った。 8 μmのポアサイズを持つポリカーポネートフィルターを用い、上層と下層に分けられたケモタキセル (クラボウ (株) 製) のフィルター上面に 1 0 μg のマトリゲル (コラボレーティブ (株) 製) を塗布し、室温で一晩乾燥させた。使用直前に培養液で膨潤させ、2 4 穴のカルチャーブレートにセ

ットした。癌細胞はB16メラノーマ由来の高転移性ク

【0080】細胞を1.85kBq/mlの[126 I] IUdR (アマシャム (株) 製) 存在下で2日間培養し た。使用直前にトリプシン溶液で細胞を回収した後、

0. 1%の牛血清アルプミンを含む培養液に懸濁し細胞 数と、取り込まれた [126 I] IUd Rの放射能を計測 した。ケモタキセルの下層には20μg/m Iのヒトフ ィブロネクチンを入れ、上層には5×10°個の細胞を 種々の濃度の癌転移阻害融合タンパク質と共に入れ、炭 10 酸ガスインキュペータ中で20時間培養した。

【0081】培養終了後、フィルターの上面に残ってい る細胞を綿棒でかきとり、フィルターをティッシュソル ピライザー (アマシャム (株) 製) で下面に移動した細 胞と共に溶解した後、放射能を計測した。結果を図4に 示す。同図から明らかなように、本癌転移阻害融合タン パク質により、癌細胞の浸潤が有意に阻害されることが 示された.

[0082] なお、上記の実施例においては、ヒト血清 アルブミンのC末端に癌転移阻害ペプチドを結合させた 20 融合タンパク質を遺伝子工学的に産生せしめ、その生理 活性等の確認を行っているが、ヒト血清アルプミンのN*

*末端、第1~2ドメイン間、第2~3ドメイン間に癌転 移阻害ペプチドを結合させた場合においても、上記と同 様な効果が得られると考えられる。

[0083]

【発明の効果】以上鮮述したように本発明によれば、こ れまで化学的合成方法および結合方法を組合わせてのみ 作製可能であった癌転移阻害融合タンパク質を組換えD NA技術を用いることによって初めて直接的に、しかも 高効率に生産することができるという効果が奏される。

【0084】したがって、本発明における形質転換体を 用いた大量培養により、目的とする癌転移阻害融合タン バク質の高い生産性が得られ、工業スケールでの生産に 使用することが十分可能である。すなわち医薬品として の癌転移阻害融合タンパク質を安定的に供給することが 可能になったといえる。

[0085] 【配列表】

配列番号:1

配列の長さ:21

配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:ペプチド

配列

Ala Giu Asp Gly Asp Ala Lys Thr Asp Gin Ala Glu Lys Ala Glu Gly

Ala Gly Asp Ala Lys

15

20 21

配列番号:2

配列の長さ:608

配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:タンパク質

30

10

配列

Met Ala Glu Asp Gly Asp Ala Lys Thr Asp Gln Ala Glu Lys Ala Gln

5

10

Gly Ala Gly Asp Ser Lys Ala Asp Ala 81s Lys Ser Glu Val Ala 81s 20

25

Arg Phe Lys Asp Leu Gly Gin Gin Asn Phe Lys Ala Leu Val Leu lie

35

40

Ala Phe Ala Gin Tyr Leu Glu Gin Cys Pro Phe Gin Asp 81s Val Lys

55

75

Leu Val Asn Glu Val Thr Glu Phe Ala Lys Thr Cys Val Ala Asp Glu

70

Ser Ala Glu Asn Cys Asp Lys Ser Leu His Thr Leu Phe Gly Asp Lys

85 90

Leu Cys Thr Val Ala Thr Len Arg Glu Thr Tyr Gly Glu Met Ala Asp 100 105

Cys Cys Ala Lys Glu Glu Pro Gln Arg Asn Glu Cys Phe Leu Gln His

115

120

125

140

Lys Asp Asp Asp Pro Asp Leu Pro Arg Leu Val Arg Pro Glu Val Asp

130 Val Net Cys Thr Ala Phe 81s Asp Asp Glu Glu Thr Phe Leu Lys Lys

-1588-

18

ローンB16FE7を使用した。

135

145					150					155				1	160
Tyr	Len	Tyr	Glu	He	Ala .	Arg	Arg	His I	Pro	Tyr 1	Phe '	Tyr <i>i</i>	Alal	Рго (Glu
				165					170					175	
Len	Leu	Phe	Phe	Ala	Lys	Arg	Туг	Lys :	Ala	Ala :	Phe '	Thr (Glu	Cys	Cys
			180					185					190		
Glo	Ala	Ala	Asp	Lys	Ala	Ala	Cys	Leu	Leu	Pro	Lys	Leu .	Asp	Glu	Leu
		195					200					205			
Arg	Asp	Glu	Gly	Lys	Ala	Ser	Ser	Ala	Lys	Gln	Arg	Leu	Lys	Cys	Ala
	210					215					220				
Ser	Leu	Gln	Lys	Phe	Gly	Glu	Arg	Ala	Phe	Lys	Ala	Тгр	Ala	Val	Ala
225					230					235					240
Arg	Leu	Ser	Glo	Arg	Phe	Pro	Lys	Ala	Glo	Phe	Ala	Glu	Val	Ser	Lys
				245				•	250					255	
Len	Val	Thr	Asp	Leu	Thr	Lys	Val	Hls	Thr	Glu	Cys	Cys	His	Gly	Asp
			260					265					270		
Leu	Leu	Glu	Cys	Ala	Asp	Asp	Arg	Ala	Asp	Leu	Ala	Lys	Tyr	lle	Cys
		. 275	i				280					285			
Glo	Ast	Glo	Asp	Ser	He	Ser	Ser	Lys	Leu	Lys	Glu	Cys	Cys	Glu	Lys
	290)				295					300				
Pro	Leu	Let	Glu	Lys	Ser	Ħls	Cys	Ile	Ala	Glu	Val	Glu	Ast	Asp	Glu
305	i				310					315					320
Met	Pro	Ala	Asp	Leu	Pro	Ser	Len	Ala	Ala	Asp	Phe	Val	Glu	Ser	Lys
				325	i				330	}				335	
Ast	Val	Cy:	Lys	Aso	Tyr	Ala	Glo	Ala	Lys	Asp	Val	Phe	Leu	Gly	Met
			340)				345					350)	
Ph	e Let	ı Tyı	r Glu	Tyr	Ala	Arg	Arg	Hls	Pro	Asp	Tyr	Ser	Val	Val	Leu
		35	5				360	1				365	;		
Lec	Let	ı Arg	g Let	ı Ala	l Lys	The	Туг	Glp	Thi	Thr	Leu	Glu	Lys	Cys	Cys
	370)				375	j				380)			
Ala	a Ala	a Ala	a Asp) Pro	Hls	Glu	ı Cys	Туг	Ala	Lys	Val	Ph€	ZA S	Glt	Phe
38	5				390)				395	j				400
Ly.	s Pr	o Le	u Vai	Glo	Glu	Pro	Glo	Aso	Lei	u 11e	Lys	Glo	As(Cys	Glu
				40					410					41	
Le	u Ph	e Ly	s Gli	Lei	u Gly	Glo	Туі			e Gli	Asc	Ala			u Val
			420					425					430		
ĀΓ	g Ty	r Th	r Ly:	3 Ly	s Val	Pro	Glo	Val	Se.	r Thi	Pro) Thi	r Lei	ı Va	l Glu
		43	_				44(_	_	_	44	_		
٧a			g As	o Le	o Gly			i Gly	y Se	r Ly:			s Ly.	s Hl	s Pro
	45					45		_		_	46				
		a Ly	s Ar	g Me			s Ala	a Glo	AS:			u Se	r Va	l Va	l Leu
46					470					47		_			480
As	o Gl	n Le	и Су			ı Hi	s Gl	i Ly:			o Ya	l Se	r As		g Val
				48		_			49	_			_	49	
Th	r Ly	s Cy			r Glo	o Se	r Le			n Ar	g Ar	g Pr			e Ser
			50			_	_	50				_	51		
Al	a Le			l As	p Gl	u Th			l Pr	o Ly	s Gl			n Al	a Glo
		51					52				_	52			
Th			r Pb	e III	s Al			e Cy	s Th	r Le			u Ly	rs Gl	u Arg
	53			_	_	53				_	54			_	_
GI	o II	e Ly	rs Ly	's Gl	o Th	гAl	a Le	u Va	ı Gi	u Le	u Va	ıl Ly	73 HI	s Ly	's Pro

21
545 550 555 560
Lys Ala Thr Lys Glu Gln Leu Lys Ala Val Met Asp Asp Phe Ala Ala
565 570 575
Phe Val Gln Lys Cys Cys Lys Ala Asp Asp Lys Glu Thr Cys Phe Ala
580 585 590
Glu Glu Gly Lys Lys Leu Val Ala Ala Ser Gln Ala Ala Leu Gly Leu

Glu Glu Gly Lys Lys Leu Val Ala Ala Ser Gln Ala Ala Leu Gly Leu
595 600 605 608

配列番号:3 配列の種類:cDNA to mRNA

配列の長さ:1830 配列の特徴:

配列の型:核酸10特徴を表す配号:CDS鎖の数:二本鎖存在位置:1.、1830トポロジー:直鎖状特徴を決定した方法:E

配列

.

48 ATG GCC GAG GAC GGT GAC GCC AAG ACC GAC GAA GCT GAG AAG GCT GAG 96 GGT GCC GGT GAC GCC AAG GCC ATG GAT GCA CAC AAG AGT GAG GTT GCT CAT CGG TTT AAA GAT TTG GGA GAA GAA AAT TTC AAA GCC TTG GTG TTG 144 ATT GCC TIT GCT CAG TAT CTT CAG CAG TGT CCA TIT GAA GAT CAT GTA 192 240 AAA TTA GTG AAT GAA GTA ACT GAA TTT GCA AAA ACA TGT GTA GCT GAT 288 GAG TCA GCT GAA AAT TGT GAC AAA TCA CTT CAT ACC CTT TTT GGA GAC AAA TTA TGC ACA GTT GCA ACT CTT CGT GAA ACC TAT GGT GAA ATG GCT 336 384 GAC TGC TGT GCA AAA CAA GAA CCT GAG AGA AAT GAA TGC TTC TTG GAA CAC AAA GAT GAC AAC CCA AAC CTC CCC CGA TTG GTG AGA CCA GAG GTT 432 GAT GTG ATG TGC ACT GCT TTT CAT GAC AAT GAA GAG ACA TTT TTG AAA 480 528 AAA TAC TTA TAT GAA ATT GCC AGA AGA CAT CCT TAC TTT TAT GCC CCG 576 GAA CTC CTT TTC TTT GCT AAA AGG TAT AAA GCT GCT TTT ACA GAA TGT TGC GAA GCT GCT GAT AAA GCT GCC TGC CTG TTG CCA AAG CTC GAT GAA 624 CTT CGG GAT GAA GGG AAG GCT TCG TCT GCC AAA CAG AGA CTC AAA TGT 672 GCC AGT CTC CAA AAA TIT GGA GAA AGA GCT TTC AAA GCA TGG GCA GTG 720 GCT CGC CTG AGC CAG AGA TIT COC AAA GCT GAG TIT GCA GAA GTT TCC 768 AAG TTA GTG ACA GAT CTT ACC AAA GTC CAC ACG GAA TGC TGC CAT GGA 816 GAT CTG CTT GAA TGT GCT GAT GAC AGG GCG GAC CTT GCC AAG TAT ATC 864 912 TGT GAA AAT CAG GAT TCG ATC TCC AGT AAA CTG AAG GAA TGC TGT GAA AAA CCT CTG TTG GAA AAA TCC CAC TGC ATT GCC GAA GTG GAA AAT GAT 960 1008 GAG ATG CCT GCT GAC TTG CCT TCA TTA GCT GCT GAT TTT GTT GAA AGT AAG GAT GTT TGC AAA AAC TAT GCT GAG GCA AAG GAT GTC TTC CTG GGC 1056 1104 ATG TIT TIG TAT GAA TAT GCA AGA AGG CAT CCT GAT TAC TCT GTC GTG CTG CTC CTG AGA CTT GCC AAG ACA TAT GAA ACC ACT CTA GAG AAG TGC 1152 1200 TGT GCC GCT GCA GAT CCT CAT GAA TGC TAT GCC AAA GTG TTC GAT GAA TIT AAA CCT CTT GTG GAA GAG CCT CAG AAT TTA ATC AAA CAA AAC TGT 1248 1296 GAG CTT TIT AAG CAG CTT GGA GAG TAC AAA TTC CAG AAT GCG CTA TTA GTT CGT TAC ACC AAG AAA GTA CCC GAA GTG TCA ACT CCA ACT CTT GTA 1344 GAG CTC TCA AGA AAC CTA GGA AAA GTG GGC AGC AAA TGT TGT AAA CAT 1392 CCT GAA GCA AAA AGA ATG CCC TGT GCA GAA GAC TAT CTA TCC GTG GTC 1440 CTG AAC CAG TTA TGT GTG TTG CAT GAG AAA ACG CCA GTA AGT GAC AGA 1488 GTC ACA AAA TGC TGC ACA GAG TCC TTG GTG AAC AGG CGA CCA TGC TTT 1536 1584 TCA GCT CTG GAA GTC GAT GAA ACA TAC GTT CCC AAA GAG TTT AAT GCT GAA ACA TTC ACC TTC CAT GCA GAT ATA TGC ACA CTT TCT GAG AAG GAG 1632 AGA GAA ATC AAG AAA GAA ACT GCA CTT GTT GAG CTC GTG AAA CAC AAG 1680 CCC AAG GCA ACA AAA GAG GAA CTG AAA GCT GTT ATG GAT GAT TTC GCA 1728 GCT TIT GTA GAG AAG TGC TGC AAG GCT GAC GAT AAG GAG ACC TGC TIT 1776

GCC GAG GAG GGT AAA AAA CTT GTT GCT GCA AGT CAA GCT GCC TTA GGC 1824

TTA TAA

1830

24

配列番号:4 配列の長さ:631 配列の型:アミノ酸 トポロジー: 直鎖状 配列の種類: タンパク質

配列

Met Asp Ala His Lys Ser Glu Val Ala His Arg Phe Lys Asp Leu Gly

1 5 10 15

Gln Glu Asn Phe Lys Ala Len Val Len 11e Ala Phe Ala Gln Tyr Leu 20 25 30

Gln Gln Cys Pro Phe Glu Asp His Val Lys Leu Val Asp Glu Val Thr 35 40 45

Glo Phe Ala Lys Thr Cys Val Ala Asp Glu Ser Ala Gln Asn Cys Asp

Lys Ser Leu His Thr Len Phe Gly Asp Lys Leu Cys Thr Val Ala Thr 65 70 75 80

Leu Arg Glu Thr Tyr Gly Gln Met Ala Asp Cys Cys Ala Lys Gln Glu 85 90 95

Pro Glu Arg Asn Glu Cys Phe Len Gln Hls Lys Asp Asp Asn Pro Asn 100 105 110

Len Pro Arg Leu Val Arg Pro Gin Val Asp Val Net Cys Thr Ala Phe 115 120 125

His Asp Asn Gln Glu Thr Phe Len Lys Lys Tyr Len Tyr Glu Ile Ala 130 135 140

Arg Arg Hls Pro Tyr Phe Tyr Ala Pro Gln Leu Len Phe Phe Ala Lys 145 150 155 160

Arg Tyr Lys Ala Ala Phe Thr Glu Cys Cys Gln Ala Ala Asp Lys Ala 165 170 175

Ala Cys Leu Len Pro Lys Leu Ala Glu Asp Gly Asp Ala Lys Thr Asp 180 185 190

Gln Ala Glu Lys Ala Glu Gly Ala Gly Asp Ala Lys Leu Asp Glu Leu 195 200 205

Arg Asp Glu Gly Lys Ala Ser Ser Ala Lys Gln Arg Leu Lys Cys Ala 210 215 220

Ser Leu Gln Lys Phe Gly Gln Arg Ala Phe Lys Ala Trp Ala Val Ala 225 230 235 240

Arg Leu Ser Gln Arg Phe Pro Lys Ala Glu Phe Ala Glu Val Ser Lys 245 250 255

Leu Val Thr Asp Leu Thr Lys Val Hls Thr Gln Cys Cys Hls Gly Asp 260 265 270

Len Leu Glu Cys Ala Asp Asp Arg Ala Asp Leu Ala Lys Tyr 11e Cys 275 280 285

Glu Asn Gln Asp Ser lie Ser Ser Lys Leu Lys Glu Cys Cys Glu Lys 290 295 300

Pro Leu Leu Glu Lys Ser His Cys Ile Ala Glu Val Gln Asn Asp Glu 305 310 315 320

Met Pro Ala Asp Len Pro Ser Leu Ala Ala Asp Phe Val Gln Ser Lys 325 330 335

Asp Val Cys Lys Asn Tyr Ala Glo Ala Lys Asp Val Phe Leu Gly Met 340 345 350

```
25
```

```
26
Phe Leu Tyr Glu Tyr Ala Arg Arg His Prn Asp Tyr Ser Val Val Leu
                           360
Len Leu Arg Leu Ala Lys Thr Tyr Glu Thr Thr Leu Glu Lys Cys Cys
                        375
Ala Ala Ala Asp Pro Hls Glu Cys Tyr Ala Lys Val Phe Asp Glu Phe
                    390
                                        395
Lys Pru Leu Val Glu Glu Pru Glu Asu Leu lle Lys Glu Asu Cys Glu
                                    410
                405
Len Phe Lys Gln Leu Gly Glu Tyr Lys Phe Gln Asn Ala Leu Leu Val
                                425
            420
Arg Tyr Thr Lys Lys Val Pro Glo Val Ser Thr Pro Thr Leu Val Glu
                            440
Val Ser Arg Asu Leu Gly Lys Val Gly Ser Lys Cys Cys Lys Hia Pru
                        455
                                            460
Glo Ala Lys Arg Mel Pru Cys Ala Glu Asp Tyr Leu Ser Val Val Leu
465
                    470
                                        475
Asn Gln Len Cys Val Leu His Gln Lys Thr Pru Val Ser Asp Arg Val
                                     490
The Lys Cys Cys The Glu See Len Val Asn Arg Arg Prn Cys Phe See
                                505
 Ala Leu Glu Val Asp Glu Thr Tyr Val Pro Lys Glu Phe Aso Ala Glo
                            520
 The Phe The Phe HIs Ala Asp Ile Cys The Leu Ser Glu Lys Glu Arg
                        535
                                             540
Gln lle Lys Lys Gln Thr Ala Len Val Glu Leu Val Lys His Lys Pro
                                         555
                     550
 Lys Ala Thr Lys Glu Glu Leu Lys Ala Val Met Asp Asp Phe Ala Ala
                 565
                                     570
 Phe Val Glu Lys Cya Cys Lys Ala Asp Asp Lys Glu Thr Cys Phe Ala
                                 585
             580
 Glu Glu Gly Lys Lys Leu Val Ala Ala Ser Glu Ala Ala Leu Gly Leu
                             600
 Tyr Met Ala Glu Asp Gly Asp Ala Lys Thr Asp Gln Ala Glu Lys Ala
                         615
                                             620
```

配列番号:5

配列の種類: cDNA to mRNA

配列の特徴 配列の長さ:1827

Glu Gly Ala Gly Asp Ala Lys

特徴を表す記号: CDS 配列の型:核酸 40 存在位置:1..1827 鎖の数:二本鎖 特徴を決定した方法:E トポロジー: 直鎖状

630 631

配列

ATG CAT GCA CAC AAG AGT GAG GTT GCT CAT CGG TTT AAA CAT TTG GGA 48 96 GAA GAA AAT TTC AAA GCC TTG GTG TTG ATT GCC TTT GCT CAG TAT CTT CAG CAG TGT CCA TTT GAA GAT CAT GTA AAA TTA GTG AAT GAA GTA ACT 144 192 GAA TIT GCA AAA ACA TGT GTA GCT CAT GAG TCA GCT GAA AAT TGT GAC 240 AAA TCA CTT CAT ACC CTT TTT GGA GAC AAA TTA TGC ACA GTT GCA ACT CTT CGT GAA ACC TAT GGT GAA ATG GCT CAC TGC TGT GCA AAA CAA GAA 288 CCT GAG AGA AAT GAA TGC TTC TTG CAA CAC AAA GAT GAC AAC CCA AAC 336 CTC CCC CGA TTG GTG AGA CCA GAG GTT CAT GTG ATG TGC ACT GCT TTT 384

```
28
     27
                                                                   432
CAT CAC AAT GAA GAG ACA TIT TIG AAA AAA TAC TIA TAT GAA ATT GCC
                                                                   480
AGA AGA CAT CCT TAC TIT TAT GCC CCG GAA CTC CTT TTC TTT GCT AAA
AGG TAT AAA GCT GCT TTT ACA GAA TGT TGC GAA GCT GCT CAT AAA GCT
                                                                   528
                                                                   576
GCC TGC CTG TTG CCA AAG CTT GCC CAG CAC GGT GAC GCC AAG ACC GAC
CAA GCT GAG AAG GCT GAG GGT GCC GGT GAC GCC AAG CTT GAT GAA CTT
                                                                   624
                                                                   672
CCG CAT GAA GGG AAG GCT TCG TCT GCC AAA GAG AGA CTC AAA TGT GCC
                                                                   720
AGT CTC CAA AAA TTT GGA GAA AGA GCT TTC AAA GCA TGG GCA GTG GCT
                                                                    768
CCC CTG AGC GAG AGA TTT CCC AAA GCT GAG TTT GCA GAA GTT TCC AAG
TTA GTG ACA CAT CTT ACC AAA GTC CAC ACG GAA TGC TGC CAT GGA GAT
                                                                    816
CTG CTT GAA TGT GCT GAT GAC AGG GCG GAC CTT GCC AAG TAT ATC TGT
                                                                    864
                                                                    912
GAA AAT GAG GAT TOG ATC TOC AGT AAA CTG AAG GAA TGC TGT GAA AAA
                                                                    960
CCT CTG TTG GAA AAA TCC CAC TGC ATT GCC GAA GTG GAA AAT GAT GAG
                                                                   1008
ATG CCT GCT CAC TTG CCT TCA TTA GCT GCT GAT TTT GTT GAA AGT AAG
GAT GTT TGC AAA AAC TAT GCT GAG GCA AAG GAT GTC TTC CTG GGC ATG
                                                                   1056
TTT TTG TAT GAA TAT GCA AGA AGG CAT CCT CAT TAC TCT GTC GTG CTG
                                                                   1104
                                                                   1152
CTG CTG AGA CTT GCC AAG ACA TAT GAA ACC ACT CTA GAG AAG TGC TGT
                                                                   1200
GCC GCT GCA GAT CCT GAT GAA TGC TAT GCC AAA GTG TTC GAT GAA TTT
AAA CCT CTT GTG GAA GAG CCT GAG AAT TTA ATC AAA GAA AAC TGT GAG
                                                                   1248
                                                                   1296
CTT TTT AAG GAG CTT GCA GAG TAC AAA TTC GAG AAT GCG CTA TTA GTT
                                                                   1344
CGT TAC ACC AAG AAA GTA CCC CAA GTG TCA ACT CCA ACT CTT GTA GAG
                                                                   1392
 GTC TGA AGA AAC CTA GGA AAA GTG GGC AGC AAA TGT TGT AAA CAT CCT
 GAA GCA AAA AGA ATG CCC TGT GCA GAA GAC TAT CTA TCC GTG GTC CTG
                                                                   1440
                                                                   1488
 AAC CAG TTA TGT GTG TTG GAT GAG AAA ACG CGA GTA AGT GAC AGA GTC
 AGA AAA TGC TGC AGA GAG TCC TTG GTG AAC AGG CGA CCA TGC TTT TCA
                                                                    1536
                                                                    1584
 GCT CTG GAA GTC CAT GAA AGA TAC GTT CCC AAA GAG TTT AAT GCT GAA
 AGA TTC ACC TTC CAT GCA GAT ATA TGC ACA CTT TCT GAG AAG GAG AGA
                                                                    1632
 GAA ATC AAG AAA CAA ACT GCA CTT GTT GAG CTC GTG AAA GAC AAG CCC
                                                                    1680
                                                                    1728
 AAG GCA AGA AAA CAG CAA CTG AAA GCT GTT ATG GAT GAT TTC GCA GCT
 TTT GTA GAG AAG TGC TGC AAG GCT GAC GAT AAG GAG ACC TGC TTT GCC
                                                                    1776
                                                                    1824
 GAG GAG GGT AAA AAA CTT GTT GCT GCA AGT CAA GCT GCC TTA GGC TTA
                                                                    1827
```

配列番号:6 配列の長さ:632 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状 配列の種類:タンパク質

配列

Met Asp Ala His Lys Ser Gin Val Ala His Arg Phe Lys Asp Leu Gly 5 10 Glu Glu Asn Phe Lys Ala Len Val Leu Ile Ala Phe Ala Gln Tyr Leu 25 Gin Gin Cys Pro Phe Giu Asp His Val Lys Leu Val Asn Giu Val Thr 40 Gln Phe Ala Lys Thr Cys Val Ala Asp Glu Ser Ala Glu Asn Cys Asp 55 60 Lys Ser Leu Els Thr Leu Phe Gly Asp Lys Leu Cys Thr Val Ala Thr 70 75 Leu Arg Glu Thr Tyr Gly Glu Met Ala Asp Cys Cys Ala Lys Glu Glu 85 90 Pro Glu Arg Asn Glu Cys Phe Len Gln Hls Lys Asp Asp Asn Pro Asn 105 Len Pro Arg Leu Val Arg Pro Gla Val Asp Val Het Cys Thr Ala Phe

		115					120					125			
	Asp 130	Aso	Glu	Glu		Phe 135	Leu	Lys	Lys	Туг	Leu 140	Туг	Glu	lle I	Al 8
Arg 145	Arg	His	Pro		Phe 150	Туг	Ala	Pro	Glu	Leu 155	Leu	Phe	Phe .		Lys 160
	Tyr	Lys	Ala		-	Thr	Glu	Cys	Cys 170		Ala	Ala	Asp	Lys / 175	Ala
Ala	Cys	Leu		Pro	Lys	Leu	Asp		Leu	Arg	Asp	Glu	Gly		Ala
Ser	5er	Ala	180 Lys		Arg	Leu	Lys	185 Cys		Ser	Leu	Gln	190 Lys	Phe	Gly
Glu	Āſģ	195 Ala		Lys	Ala	Trp	200 Ala		Ala	. Arg	Leu	205 5е г	Glu	Arg	Phe
	210					215					220				
Pro 225	Lys	Ala	Glu	Phe	Ala 230	Glo	Val	Ser	Lys	Leu 235		Thr	Asp	Leu	Th r 240
Lys	Val	His	Thr	Gl u 245		Cys	Els	Gly	Asp 250		Leu	Glu	Cys	A1a 255	Asp
Asp	Arg	Ala	Asp 260		Ala	Lys	Tyr	Ile 265		Glu	Asu	Glu	Asp 270	Ser	lle
Ser	5er	Lys 275	Leu		Glu	Cys	Cys 280	Glu		Pro	Leu	Leu 285	Glu	Lys	Ser
Els	Cys 290	He		Glu	Val	Glu 295	Ast		Glt	Me1	Pro	Ala	Asp	Leu	Pro
5er			a Ala	a Asp	Phe			ı Sei	r Lvs	s Ast			. Lys	Asu	Tyr
305					310					31					320
Ala	Glu	Ala		325		Phe	Let	o Gly	33		e Leu	Ty	r Glu	Tyr 335	
Arg	Arg	g His	34(Туг	5eı	r Va	l Va 34		u Lei	ı Let	ı Arı	g Let 350		Lys
Thr	Tyı	Gl: 35	T bi		Let	Gli	Ly:		з Су	s Ala	a Ala	Ala 36	a Asp 5	Рго	Els
Glt	Cys 370	Ty.		a Lys	s Val	Phe 375	e As		u Pb	e Ala	a Gla 380	ı Ası		/ Asp	Ala
Lys			o Gl	o Ala	ı Glu			a Gl	u Gl	y Al			p Ala	Lys	Glu
385											5				400
Phe	Ly:	s Pr	o Le	ນ Vai 40:		Gl:	u Pr	o Gl	υ As 41		u ile	e Ly	s Gli	Ast 419	Cys
Glu	ı Lei	u Ph	e Ly 42		u Lei	u Gl:	y Gl	и Ту 42		s Ph	e Gl	u As	บ Ala 43		ı Leu
Vai	l Ar	g Ty 43		r Ly:	s Ly.	s Va	1 Pr 44		o Va	ıl 5e	r Th	r Pr 44		r Lei	u Val
Glı	ı Va 45	1 5e		g Ası	u Le	บ Gl [.] 45	y Ly		ıl G!	y Se	r Ly 46	s Cy		s Ly	s Els
	o Gl		a Ly	s Ar		t Pr	-	rs Al	a G		р Ту	_	u Se	r Va	l Val
46		a.			47		***			47		. 1 7-	.1 F-	_ 4 =	480
				48	5				49	90				49	
Va	l Th	r Ly	's C\ 50		s Th	r Gl	ц 56		eu Va 05	al As	ıA u	g Ai	rg Pr 51		s Phe
5e	r Al	a Le	n Gl	u Va	l As	ם Gl	u Ti	r T	vr Va	al Pi	ro La	rs G	u Pb	ie As	n Ala

31

515 520 525

Glu Thr Phe Thr Phe Hls Ala Asp Ile Cys Thr Leu Ser Glu Lys Glu

530 535 540

Arg Gln He Lys Lys Gln Thr Ala Len Val Glu Leu Val Lys Hls Lys 545 550 555 560

Pro Lys Ala Thr Lys Glu Gln Leu Lys Ala Val Met Asp Asp Phe Ala

565 570 575

Ala Phe Val Glu Lys Cys Cys Lys Ala Asp Asp Lys Glu Thr Cys Phe 580 585 590

Ala Glu Glu Gly Lys Lys Leu Val Ala Ala Ser Glu Ala Ala Leu Gly
595 600 605

Leu Tyr Net Ala Glu Asp Gly Asp Ala Lys Thr Asp Glu Ala Glu Lys

620

610 615
Ala Glu Gly Ala Gly Asp Ala Lys

625 630 63:

配列番号:7 配列の種類:cDNA to mRNA

配列の長さ:1830 配列の特徴

配列の型: 核酸 特徽を表す記号: CDS 鎖の数: 二本鎖 存在位置: 1... 1830 トポロジー: 直鎖状 20 特徽を決定した方法: E

配列

ATG GAT GCA CAC AAG AGT GAG GTT GCT CAT CGG TTT AAA GAT TTG GGA 48 GAA GAA AAT TTC AAA GCC TTG GTG TTG ATT GCC TTT GCT CAG TAT CTT 96 CAG CAG TGT CCA TTT GAA GAT CAT GTA AAA TTA GTG AAT GAA GTA AGT 144 GAA TTT GCA AAA ACA TGT GTA GCT GAT GAG TCA GCT GAA AAT TGT GAC 192 AAA TCA CTT CAT ACC CTT TTT GGA GAC AAA TTA TGC ACA GTT GCA ACT 240 CTT CGT GAA ACC TAT GGT GAA ATG GCT GAC TGC TGT GCA AAA GAA GAA 288 336 CCT GAG AGA AAT GAA TGC TTC TTG GAA CAC AAA GAT GAC AAC CCA AAC 384 CTC CCC CGA TTG GTG AGA CCA GAG GTT GAT GTG ATG TGC AGT GCT TTT CAT GAC AAT GAA GAG ACA TTT TTG AAA AAA TAC TTA TAT GAA ATT GCC 432 AGA AGA CAT CCT TAC TTT TAT GCC CCG GAA CTC CTT TTC TTT GCT AAA 480 AGG TAT AAA GCT GCT TIT ACA GAA TGT TGC CAA GCT GCT GAT AAA GCT 528 GCC TGC GTG TTG CCA AAG CTC GAT GAA CTT CGG GAT GAA GGG AAG GCT 576 TCG TGT GCC AAA CAG AGA CTC AAA TGT GCC AGT GTC GAA AAA TTT GGA 624 GAA AGA GCT TTC AAA GCA TGG GCA GTG GCT CGC CTG AGC CAG AGA TTT 672 CCC AAA GCT GAG TTT GCA GAA GTT TCC AAG TTA GTG ACA GAT CTT ACC 720 AAA GTC CAC ACG GAA TGC TGC CAT GGA GAT GTG CTT GAA TGT GCT GAT 768 GAC AGG GCG GAC CTT CCC AAG TAT ATC TGT GAA AAT CAG GAT TCG ATC 816 TCC AGT AAA CTG AAG GAA TGC TGT GAA AAA CCT CTG TTG GAA AAA TCC 864 CAC TGC ATT GOC GAA GTG GAA AAT GAT GAG ATG CCT GCT GAC TTG CCT 912 TCA TTA GCT GCT GAT TTT GTT GAA AGT AAG GAT GTT TGC AAA AAC TAT 960 GCT GAG GCA AAG GAT GTC TTC CTG GGC ATG TTT TTG TAT GAA TAT GCA 1008 AGA AGG CAT CCT GAT TAC TCT GTC GTG CTG GTG CTG AGA CTT GCC AAG 1056 ACA TAT GAA ACC ACT CTA GAG AAG TGC TGT GCC GCT GCA GAT CCT CAT 1104 GAA TGC TAT GCC AAA GTG TTC GAT GAA TTC GCC GAG GAC GGT GAC GCC 1152 AAG ACC GAC GAA GCT GAG AAG GCT GAG GGT GCC GGT GAC GCC AAG GAA 1200 TTC AAA CCT CTT GTG GAA GAG CCT CAG AAT TTA ATC AAA CAA AAC TGT 1248 GAG CTT TTT AAG CAG CTT GGA GAG TAC AAA TTC CAG AAT GCG CTA TTA 1296 GTT CGT TAC ACC AAG AAA GTA CCC CAA GTG TCA AGT CCA AGT CTT GTA 1344 GAG GTC TCA AGA AAC GTA GGA AAA GTG GGC AGC AAA TGT TGT AAA CAT 1392

34 33 CCT GAA GCA AAA AGA ATG CCC TGT GCA GAA GAC TAT CTA TCC GTG GTC 1440 CTG AAC CAG ITA TGT GTG TTG CAT GAG AAA ACG CCA GTA AGT GAC AGA GTC ACA AAA TGC TGC ACA GAG TCC TTG GTG AAC AGG CGA CCA TGC TTT 1536 TCA GCT CTG GAA GTC GAT GAA ACA TAC GTT CCC AAA GAG TTT AAT GCT 1584 GAA ACA TTC ACC TTC CAT GCA GAT ATA TGC ACA CTT TCT GAG AAG GAG 1632 1680 AGA GAA ATC AAG AAA GAA ACT GCA CTT GTT GAG CTC GTGA AAC AC AAG CCC AAG GCA ACA AAA GAG GAA CTG AAA GCT GTT ATG GAT GAT TTC GCA 1728 GCT TIT GTA GAG AAG TGC TGC AAG GCT GAC GAT AAG GAG ACC TGC TTT 1824 GCC GAG GAG GGT AAA AAA CTT GTT GCT GCA AGT GAA GCT GCC TTA GGC 1830 TTA TAA

配列番号:8 配列の長さ:609 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状 配列の種類:タンパク質

配列

Met Asp Ala His Lys Ser Gin Val Ala His Arg Phe Lys Asp Leu Gly 5 Glu Glu Asn Phe Lys Ala Len Val Len Ile Ala Phe Ala Gln Tyr Leu 25 GID GID Cys Pro Phe Glu Asp His Val Lys Leu Val Asp Glu Val Thr 40 Gin Phe Ala Lys Thr Cys Val Ala Asp Gin Ser Ala Giu Asn Cys Asp 55 Lys Ser Leu His Thr Leu Phe Gly Asp Lys Leu Cys Thr Val Ala Thr 70 75 Leu Arg Gin Thr Tyr Gly Gin Met Ala Asp Cys Cys Ala Lys Gin Glu 85 90 Pro Glu Arg Asn Glu Cys Phe Leu Gln Hls Lys Asp Asn Asn Pro Asn 105 Leu Pro Arg Leu Val Arg Pro Gln Val Asp Val Met Cys Thr Ala Phe 120 His Asp Asn Glu Glu Thr Phe Len Lys Lys Tyr Leu Tyr Glu Ile Ala 135 Arg Arg His Pro Tyr Phe Tyr Ala Pro Glu Leu Leu Phe Phe Ala Lys 150 155 Arg Tyr Lys Ala Ala Phe Thr Gln Cys Cys Gln Ala Ala Asp Lys Ala 170 Ala Cys Leu Leu Pro Lys Len Asp Gln Leu Arg Asp Glu Gly Lys Ala 185 Ser Ser Ala Lys Gln Arg Len Lys Cys Ala Ser Leu Gin Lys Phe Gly 200 Glu Arg Ala Phe Lys Ala Trp Ala Val Ala Arg Leu Ser Gin Arg Phe 215 Pro Lys Ala Gln Phe Ala Gln Val Ser Lys Leu Val Thr Asp Leu Thr 230 235 Lys Val His Thr Glu Cys Cys His Gly Asp Leu Leu Glu Cys Ala Asp 250 Asp Arg Ala Asp Len Ala Lys Tyr lle Cys Glu Asn Gln Asp Ser Ile 265 Ser Ser Lys Leu Lys Glu Cys Cys Gln Lys Pro Leu Leu Glu Lys Ser

285

280

275

```
36
     35
His Cys lie Ala Glu Val Glu Asn Asp Gln Met Pro Ala Asp Leu Pro
                       295
Ser Len Ala Ala Asp Phe Val Glu Ser Lys Asp Val Cys Lys Asu Tyr
                    310
Ala Glu Ala Lys Asp Val Phe Leu Gly Met Phe Leu Tyr Glu Tyr Ala
                325
                                    330
Arg Arg His Pro Asp Tyr Ser Val Val Leu Leu Leu Arg Leu Ala Lys
                                345
The Tyr Glu The The Leu Glu Lys Cys Cys Ala Ala Ala Asp Pro His
                            360
 Glu Cys Tyr Ala Lys Val Phe Asp Glu Phe Lys Pro Len Val Glu Glu
     370
                         375
Pro Glu Asu Leu 11e Lys Glu Asu Cys Glu Leu Phe Lys Glu Leu Gly
                                        395
                    390
Glu Tyr Lys Phe Gln Asn Ala Leu Leu Val Arg Tyr Thr Lys Lys Val
                405
                                     410
Pro Glu Val Ser Thr Pro Thr Len Val Glu Val Ser Arg Asu Leu Gly
                                 425
Lys Val Gly Ser Lys Cys Cys Lys His Pro Glu Ala Lys Arg Met Pro
 Cys Ala Glu Asp Tyr Leu Ser Val Val Leu Asp Glo Leu Cys Val Leu
 HIS Glu Lys Thr Pro Val Ser Asp Arg Val Thr Lys Cys Cys Thr Glu
                     470
                                         475
 Ser Leu Val Asu Arg Arg Pro Cys Phe Ser Ala Leu Glu Val Asp Glu
                                     490
                 485
 Thr Tyr Val Pro Lys Glu Phe Asn Ala Glu Thr Phe Thr Phe Hls Ala
                                 505
 Asp lie Cys Thr Leu Ser Glu Lys Glu Arg Glu Ile Lys Lys Glu Thr
                             520
                                                 525
 Ala Leu Val Glu Leu Val Lys Els Lys Pro Lys Ala Thr Lys Glu Gln
                         535
                                             540
 Leu Lys Ala Val Met Asp Asp Phe Ala Ala Phe Val Glu Lys Cys Cys
                     550
                                          555
 Lys Ala Asp Asp Lys Glu Thr Cys Phe Ala Glu Glu Gly Lys Lys Leu
                 565
                                     570
  Val Ala Ala Ser Gin Ala Ala Leu Gly Leu Tyr Met Ala Glu Asp Gly
              580
                                  585
  Asp Ala Lys Thr Asp Glu Ala Glu Lys Ala Glu Gly Ala Gly Asp Ala
                              600
  Lys
  609
```

配列番号:9

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

配列の長さ:1830

配列の種類: cDNA to mRNA

配列の特徴

特徴を表す配号: CDS 存在位置: 1...1830 特徴を決定した方法: E

トポロジー: 直鎖状配列

ATG GAT GCA CAC AAG AGT GAG GTT GCT CAT CGG TTT AAA GAT TTG GGA

GAA GAA AAT TTC AAA GCC TTG GTG TTG ATT GCC TTT GCT CAG TAT CTT

96

CAG CAG TGT CCA TTT GAA GAT CAT GTA AAA TTA GTG AAT GAA GTA ACT

144

```
37
                                                                   192
GAA TIT GCA AAA AGA TGT GTA GCT CAT GAG TCA GCT GAA AAT TGT GAC
AAA TGA CTT GAT ACC CTT TTT GGA GAC AAA TTA TGC AGA GTT GCA ACT
                                                                   240
                                                                   288
CTT CGT GAA ACC TAT GGT GAA ATG GCT GAC TGC TGT GCA AAA GAA GAA
CCT GAG AGA AAT GAA TGC TTC TTG GAA CAC AAA CAT GAC AAC CCA AAC
                                                                   336
CTC CCC CGA TTG GTG AGA CCA GAG GTT CAT GTG ATG TGC ACT GCT TTT
                                                                    384
GAT GAC AAT GAA GAG ACA TTT TTG AAA AAA TAC TTA TAT GAA ATT GCC
                                                                   432
AGA AGA CAT CCT TAC TTT TAT GCC CCG GAA CTC CTT TTC TTT GCT AAA
                                                                    480
AGG TAT AAA GCT GCT TTT ACA GAA TGT TGC GAA GCT GCT GAT AAA GCT
                                                                    528
                                                                    576
GCC TGC CTG TTG CCA AAG CTC GAT GAA CTT CGG GAT GAA GGG AAG GCT
                                                                    624
TCG TCT GCC AAA CAG AGA CTC AAA TGT GCC AGT CTC CAA AAA TTT GGA
GAA AGA GCT TTC AAA GCA TGG GCA GTG GCT CGC CTG AGC CAG AGA TTT
                                                                    672
                                                                    720
CCC AAA GCT GAG TIT GCA GAA GTT TCC AAG TTA GTG ACA GAT CTT ACC
AAA GTC GAC ACG GAA TGC TGC GAT GGA CAT CTG CTT GAA TGT GCT CAT
                                                                    768
                                                                    816
GAC AGG GCG GAC CTT GCC AAG TAT ATC TGT GAA AAT CAG GAT TCG ATC
TCC AGT AAA CTG AAG GAA TGC TGT GAA AAA CCT CTG TTG GAA AAA TCC
                                                                    864
GAC TGC ATT GCC GAA GTG GAA AAT CAT CAG ATG CCT GCT GAC TTG CCT
                                                                    912
TCA TTA GCT GCT GAT TTT GTT GAA AGT AAG GAT GTT TGC AAA AAC TAT
                                                                    960
                                                                   1008
GCT GAG GCA AAG GAT GTC TTC CTG GGC ATG TTT TTG TAT GAA TAT GCA
AGA AGG CAT CCT GAT TAC TCT GTC GTG CTG CTG CTG AGA CTT GCC AAG
                                                                   1056
                                                                   1104
 ACA TAT GAA ACC ACT CTA CAG AAG TGC TGT GCC GCT GCA CAT CCT CAT
 GAA TGC TAT GCC AAA GTG TTC GAT GAA TTT AAA CCT CTT GTG GAA CAG
                                                                   1152
                                                                   1200
 CCT CAG AAT TTA ATC AAA CAA AAC TGT GAG CTT TTT AAG CAG CTT GGA
                                                                   1248
 CAG TAC AAA TTC CAG AAT GCG CTA TTA GTT CGT TAC ACC AAG AAA GTA
 CCC GAA GTG TGA ACT CCA ACT CTT GTA GAG GTC TGA AGA AAC CTA GGA
                                                                    1296
 AAA GTG GGC AGC AAA TGT TGT AAA GAT CCT, GAA GCA AAA AGA ATG CCC
                                                                    1344
                                                                    1392
 TGT GCA GAA CAC TAT CTA TCC GTG GTC CTG AAC CAG TTA TGT GTG TTG
                                                                    1440
 CAT GAG AAA ACG CCA GTA AGT GAC AGA GTC ACA AAA TGC TGC ACA CAG
 TCC TTG GTG AAC AGG CGA CCA TGC TTT TCA GCT CTG GAA GTC GAT GAA
                                                                    1488
 AGA TAC GTT CCC AAA CAG TTT AAT GCT GAA ACA TTC ACC TTC CAT GCA
                                                                    1536
 GAT ATA TGC ACA CTT TCT GAG AAG GAG AGA GAA ATC AAG AAA GAA ACT
                                                                    1584
                                                                    1632
 GCA CTT GTT CAG CTT GTG AAA GAC AAG CCC AAG GCA ACA AAA CAG GAA
 CTG AAA GCT GTT ATG GAT GAT TTC GCA GCT TTT GTA GAG AAG TGC TGC
                                                                    1680
                                                                    1728
 AAG GCT GAC GAT AAG GAG ACC TGC TTT GCC GAG GAG GCT AAA AAA CTT
                                                                    1776
 GTT GCT GCA AGT CAA GCT GCC TTA GGC TTA TAC ATG GCC CAG CAC GGT
                                                                    1824
 GAC GCC AAG ACC GAC GAA GCT CAG AAG GCT CAG GGT GCC GCT GAC GCC
                                                                     1830
 AAG TAA
```

配列番号:10 配列の長さ:73

: . . .

*鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

* 配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列の型:核酸 配列

CATCC ATG GCC GAG GAC GCT CAC GCC AAG ACC GAC CAA GCT GAG AAG GCT 50

GAG GCT GCC GCT GAC GCC AAG TA 配列番号: 11 ※トポロジー:直鎖状

配列の長さ:73 配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列の型:核酸 アンチセンス:Yes

鎖の数:一本鎖

×

配列

AGCTTA CTT GGC GTC ACC GGC ACC CTC AGC CTT CTC AGC TTG GTC GCT CTT 51
GGC GTC ACC GTC CTC GGC GAT G 73

配列番号:12 50 配列の長さ:28

配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖 *トポロジー:直鎖状

9V/9A • 4P#4 #11 * 配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

AGACCATGGA TGCACACAAG AGTGAGGT

28

40

配列番号:13

※鎖の数:一本鎖

配列の長さ:20

トポロジー:直鎖状

配列の型:核酸

※ 配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

AATAAGCTTT TGATCTTCAT

20

配列番号:14

10★鎖の数:一本鎖

配列の長さ:20

トポロジー:直鎖状

配列の型:核酸

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

AGCAAGCTTT GGCAACAGGC

20

配列番号:15

☆鎖の数:一本鎖

配列の長さ:29

トポロジー:直鎖状

配列の型:核酸

☆ 配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

AGCAAGCTTG ATGAACTTCG GGATGAAGG

29

配列番号:16

20◆鎖の数:一本鎖

配列の長さ:24

トポロジー:直鎖状

配列の型:核酸

▶ 配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

AGCGAATTCA TCGAACACTT TGGC

AGCGAATTCA AACCTCTTGT GGAAGAGCC

24

配列番号: 17 配列の長さ: 29 *鎖の数:一本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の型:核酸

*

29

配列番号:18

30※鎖の数:一本鎖

配列の長さ:40

トポロジー:直鎖状

配列の型:核酸

※ 配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

配列

AAGAAGCTTG AATTCACATG TATAAGCCTA AGGCAGCTTG

40

配列番号:19

★鎖の数:一本鎖

配列の長さ:25

トポロジー:直鎖状

配列の型:核酸

r 配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

AGCCCATGGC CGAGGACGGT GACGC

25

配列番号:20 配列の長さ:29 40☆鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列の型:核酸

配列

29

AGCCCATGGC TTGGCGACAC CGGCACCCT 配列番号: 2 1

◆鎖の数:一本鎖

配列の長さ:29

トポロジー:直鎖状

配列の型:核酸

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

AGCAAGCTTG CCGAGGACGG TGACGCCAA

29

配列番号:22

50 配列の長さ:26

特開平8-53500

(22)

41

* トポロジー: 直鎖状

配列の型:核酸 鎖の数:一本鎖

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

AGCAAGCTTG GCGACACCGG CACCCT

26

42

配列番号:23

※鎖の数:一本鎖

配列の長さ:29

トポロジー: 直鎖状

配列の型:核酸

配列の種類:他の核酸 合成DNA X

配列

AGCGAATTCG CCGAGGACGG TGACGCCAA

29

配列番号:24

10★鎖の数:一本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の長さ:29 配列の型:核酸

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

AGCGAATTCC TTGGCGACAC CGGCACCCT

29

配列番号: 25 配列の長さ:71 ☆鎖の数:二本鎖

トポロジー: 直鎖状

配列の型:核酸

配列の種類:他の核酸 合成DNA

配列

CC ATG GCC GAG GAC GGT GAC GCC AAG ACC GAC CAA GCT GAG AAG GCT GAG 50

GGT GCC GGT GAC GCC AAG TAA

【図面の簡単な説明】

【図1】発現ベクターpTL2Bmlの構成図である。

【図2】SDS-PAGE観察図である。

【図3】ウエスタンプロット観察図である。

【図4】 癌細胞浸潤阻害活性測定結果を示すグラフであ

3.

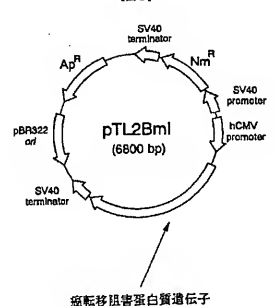
【図5】発現ベクターpRL2Lの構成図である。

【図6】発現ベクターpRL2Mの構成図である。

【図7】発現ベクターpTL2Mの構成図である。

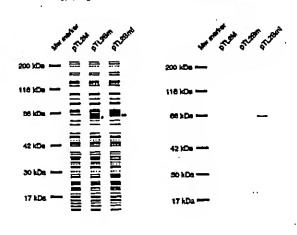
【図8】発現ベクターpTL2Bmの構成図である。

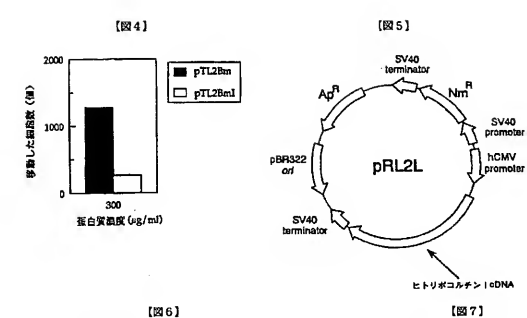
【図1】

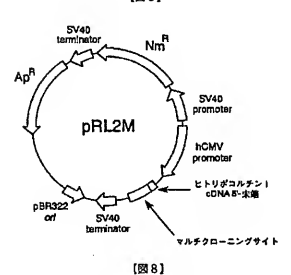


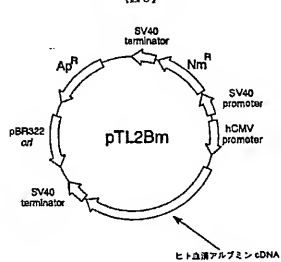
[図2]

[図3]









フロントページの統き

(51) Int. Cl. 6

識別配号 庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

//(C12N 1/19

C 1 2 R 1:645)

(C 1 2 P 21/02

C12R 1:645)

(72) 発明者 塚本 洋子

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地

旭硝子株式会社中央研究所内

(72) 発明者 碳合 教

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地

旭硝子株式会社中央研究所内

(72)発明者 熊谷 博道

神奈川県横浜市神奈川区羽沢町1150番地

旭硝子株式会社中央研究所内